PRODUCTION OF HIGH-DENSITY GRANULAR DETERGENT COMPOSITION

Patent Number:

JP8325599

Publication date:

1996-12-10

Inventor(s):

TANIMOTO HITOSHI; TOKUMOTO TSUTOMU; YAMAHOSHI HIROKI; MIYAHARA

TSUTOMU

Applicant(s)::

KAO CORP

Requested Patent:

□ JP8325599

Application

Number:

JP19950133749 19950531

Priority Number(s):

IPC Classification:

C11D11/02; C11D1/72; C11D10/02; C11D11/00; C11D17/06

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE: To obtain a high-density granular detergent excellent in solubility and detergency at low temperature.

CONSTITUTION: In the process increasing the density of a spray-dried product consisting of a nonionic surfactant and builder by agitation granulation, a 5-20wt.% of water-containing nonionic surfactant of an ethylene oxide adduct to a primary or a secondary 10-16C alcohol of 4-12 average degree of polymerization is added to the spray-dried product to give this high-density granular detergent composition with a bulk density of >=0.65g/cm<3>.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(!!)特許出願公開番号

特開平8-325599

(43)公開日 平成8年(1996)12月10日

(51) Int. Cl. 6	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
C11D 11/02			C11D 11/02	
1/72			1/72	
10/02			10/02	·
11/00			11/00	
17/06			17/06	
		審査請求	未請求 請求項の	女3 OL (全12頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平7-133	7 4 9	(71)出願人 0	0 0 0 0 0 9 1 8
			TE TE	王株式会社
(22)出願日	平成7年(199	5) 5月31日	. 東	京都中央区日本橋茅場町1丁目14番1
			0	号
•			(72)発明者 谷	本 均
			和	歌山県和歌山市湊1334 花王株式会
			社	研究所内
			(72)発明者 徳	元 勉
			和	歌山県和歌山市湊1334 花王株式会
			社	研究所内
			(74)代理人 弁	理士 古谷 馨 (外3名)
		•	·	
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】高密度粒状洗剤組成物の製造方法

(57)【要約】

【構成】 アニオン性界面活性剤とビルダーを含有する噴霧乾燥生成物を攪拌造粒して高密度化する際に、炭素数10~16の1級もしくは2級アルコールのエチレンオキサイド付加物であって、エチレンオキサイド平均付加モル数が4~12であり、含水量が5~20重量%の含水非イオン性界面活性剤を当該噴霧乾燥生成物に添加して、嵩密度が0.65g/cm²以上の高密度粒状洗剤組成物を製造する。

【効果】 低温での溶解性と洗浄力の両方に優れた高密 度粒状洗剤が得られる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも1種のアニオン性界面活性剤と少なくとも1種のピルダーを含有する噴霧乾燥生成物を攪拌造粒して嵩密度が0.65g/cm²以上の高密度粒状洗剤組成物を製造するにあたり、炭素数10~16の1級もしくは2級アルコールのエチレンオキサイド付加物であって、エチレンオキサイド平均付加モル数が4~12であり、含水量が5~20重量%の含水非イオン性界面活性剤を前記攪拌造粒時に添加することを特徴とする高密度粒状洗剤組成物の製造方法。

【請求項2】 前記非イオン性界面活性剤のエチレンオ キサイド平均付加モル数が5~10である請求項1記載の 高密度粒状洗剤組成物の製造方法。

【請求項3】 最終高密度粒状洗剤組成物が、アニオン性界面活性剤10~40重量%、炭素数10~16の1級もしくは2級アルコールのエチレンオキサイド付加物であって、エチレンオキサイド平均付加モル数が4~12の非イオン性界面活性剤1~10重量%、ビルダー10~60重量%を含有する請求項1又は2記載の高密度粒状洗剤組成物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、洗濯水への分散溶解性 が良好な高密度粒状洗剤組成物を製造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、粉末洗剤は噴霧乾燥法により得ら れる低密度品が主流であったが、近年、洗剤の輸送、持 ち運びや置き場所などの便宜性からより小型化された高 密度洗剤が上市されている。例えば、特開昭48-61511 号公報には界面活性剤30%以上を含有し、嵩密度が 0.5 g/cm¹ 以上でかつ粒子径が 0.5~5mmの範囲内にある 造粒洗剤組成物が開示されている。また特開昭48-6151 1号には、界面活性剤30%~70%と各種洗剤ピルダー類 を特定量乾式配合した嵩密度が0.55g/cm¹以上の洗剤 が開示されている。さらに特開昭58-132093号公報に は、緊密に混合された陰イオン界面活性剤、および陰イ オン重合体を含有する溶解性の改善された粒状洗浄剤組 成物が開示されている。この公報は、非石鹸陰イオン活 性剤に予め特定の水溶性陰イオン重合体を緊密に混合し た物を調整することにより、水溶性の中性またはアルカ リ性塩およびそれらの混合物を加えて製造された噴霧乾 燥粒状混合物に他の洗剤成分を配合して得られた高密度 (例えば0.67g/cm² 程度)の粒状洗剤に関する発明で ある。

【0003】しかしながら、この様な高密度の粉末洗剤は一般に満足すべき分散・溶解性を有しておらず、前述の特開昭58-132093号公報記載の例においても、冬季に一般に用いられるような冷水を使用する条件で、且つ洗剤粒子集団が比較的大きな機械力を受けないで一定時間 50

以上放置されるような条件では、その分散溶解性は未だ 不充分であり、根本的な解決に至っていなかった。

.2. _ ..

【0004】また、一般家庭で全自動洗濯機を使用する 場合の熊様に起因する溶解性の低下の問題もある。すな わち、一般家庭で全自動洗濯機を使用する場合、まず洗 濯機に髙密度洗剤を所定量投入し次いで注水を行なう が、注水の間、洗濯機の攪拌は停止している状態である ため、洗剤粒子は分散されないで局所化された状態で存 在し、ゆっくりと水の浸透を受け、それと共に粒子表面 に非常に高濃度の洗剤成分と水の混じったペースト状の 相が形成され、粒子同士の合一化が起こる。その結果、 局所化された洗剤粒子全体が水和した高粘稠なペースト 状の相で覆われ、注水後に開始される洗浄サイクルだけ の機械力では分散しきれず、通常の洗濯時間では溶け残 りが生じることがある。ペースト状の相の形成は水道水 の温度が低い程顕著であり、特に組成物の界面活性成分 が陰イオン界面活性剤主体である場合に起こりやすい。 [0005]

【発明が解決しようとする課題】高密度洗剤の溶解性・
0 分散性の問題を解消すべく、本出願人等は以前、溶解性
低下の原因として洗剤粒子中に存在する結晶性の無機塩
に着目し、溶解性を向上させる手段としてソーダ灰等の
結晶性無機塩の洗剤生地中の添加量を制限し、無機塩を
乾式配合することを提案した(特開昭62-167399号公
報)。しかしながらこの方法は、粒子同士の分級を防ぐ
ために洗剤生地と結晶性粒子の粒径・嵩密度を管理する
必要があり、加えて結晶性粒子を洗剤粒子と乾式配合す
る工程を必要とするため、従来の方法と比べて製造装置
上、不利であった。

【0006】一方、特開平5-271700号公報及び特開平6-2000号公報には結晶性無機塩の乾式混合量を抑えるために、洗剤スラリー中への炭酸カリウムの添加を提案しているが、炭酸カリウムは高価であるため、実用上必ずしも望ましいものであるとはいえない面もある。

[0007] このように、粉末或いは粒状の高密度洗剤の溶解性・分散性の問題は未だ充分に解決されているとは言いがたく、洗浄力を低下させることなくこれらの問題を改善した高密度洗剤が望まれている。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記の問題を解決すべく鋭意研究の結果、少なくとも1種のアニオン性界面活性剤と少なくとも1種のビルダーを含有する噴霧乾燥生成物を投拌造粒して高密度粒状洗剤組成物を製造するにあたり、炭素数10~16の1級もしくは2級アルコールのエチレンオキサイド付加物であって、エチレンオキサイド平均付加モル数が特定範囲にあり且つ含水量が5~20重量%の含水非イオン性界面活性剤を前記投拌造粒時に添加することによって、得られた高密度粒状洗剤組成物の溶解性が向上することを見出し、本発明を完成するに至った。

30

【0009】すなわち本発明は、少なくとも1種のアニオン性界面活性剤と少なくとも1種のビルダーを含有する噴霧乾燥生成物を授拌造粒して嵩密度が0.65g/cm²以上の高密度粒状洗剤組成物を製造するにあたり、炭素数10~16の1級もしくは2級アルコールのエチレンオキサイド付加物であって、エチレンオキサイド平均付加モル数が4~12であり、含水量が5~20重量%の含水非イオン性界面活性剤を前記攪拌造粒時に添加することを特徴とする高密度粒状洗剤組成物の製造方法を提供するも

のである。

【0010】本発明の製造方法は、アニオン性界面活性 剤及びピルダーを含有する噴霧乾燥生成物を攪拌造粒す る際にエチレンオキサイド平均付加モル数及び含水量を 限定した非イオン性界面活性剤を添加することを特徴と するものである。

【0011】このような特定範囲のエチレンオキサイド 平均付加モル数及び水分を含有する非イオン性界面活性 剤を用いることにより、非イオン性界面活性剤中に含まれた水分が徐々に噴霧乾燥生成物中の水和塩と結合ることで均一な水和が行なわれる。均一に水和させることで低温の水中での水和塩の水和による洗剤粒子同した際の で低温の水中での水和塩の水和による洗剤がペーストの硬化による溶解の遅延、洗剤の設置が、水の とことで では は 大の で で で で な が な と で は な り 未 水 和 の 部分が 数 多く 局 在 す る ことで 低温の 水 中で の 容解性が 不 良となる。

【0012】本発明に用いられる非イオン性界面活性剤は、上記の通り含水量が5~20重量%、好ましくは5~10重量%のものである。非イオン性界面活性剤の含水量が5重量%より少ないと十分な水和塩の水和を行なわせるに至らない。また含水量が20重量%を超えると造粒物に含まれる水分が多くなりすぎて造粒物の物性が悪くなり、良好な品質の洗剤が得られない。

【0013】また、本発明に用いられる非イオン性界面活性剤は、炭素数10~16の1級もしくは2級アルコールのエチレンオキサイド付加物であるが、エチレンオキサイドの平均付加モル数は、4~12、好ましくは5~10である。非イオン性界面活性剤の原料となるアルコールの炭素数が上記範囲を外れるものは洗浄力に劣る。また平均付加モル数が上記範囲を外れるものは洗浄力に劣り、また平均付加モル数が4未満であると水との混合性が悪くなる。最終洗剤の溶解性を考は、アルキル鎖長12~14の1級アルコールにエチレンアルキルエーテルを水分量が5~10%となる水溶液として用いることである。

【0014】本発明に用いられる少なくとも1種のアニ

オン性界面活性剤と少なくとも1種のビルダーを含有する噴霧乾燥生成物は、この種の噴霧乾燥生地を製造する公知の方法、例えば向流式噴霧乾燥装置を用いる方法等により調製される。

【0015】噴霧乾燥生成物の平均粒径は 300~1000 µ m程度が好ましく、また噴霧乾燥生成物の水分は1~12 重畳% (105 ℃、2時間の減量) 程度が好ましい。

【0016】ついで、この噴霧乾燥生成物を、攪拌造粒して高嵩密度化する工程に供するが、攪拌造粒する方法及び高嵩密度化する方法も公知の方法に準じて行なうことができる。噴霧乾燥生成物の攪拌造粒には、ハイスピードミキサー(攪拌転動造粒機)、ヘンシェルミキサー(高速攪拌造粒機)等のようないわゆる縦型ミキサーや、レディゲミキサー等のようないわゆる横型ミキサーのいずれを用いることもできる。また、噴霧乾燥生成物の高嵩密度化には、例えば特開昭61-69897号公報、特開昭61-69900号公報、特開平2-232299号公報、特開平2-232300号公報記載の方法等が用いられる。

【0017】本発明では、この噴霧乾燥の攪拌造粒工程で前記した特定の含水非イオン性界面活性剤を噴霧乾燥生成物に添加する。含水非イオン性界面活性剤の添加方法は限定されず、噴霧乾燥生成物に滴下する方法でも噴霧する方法でもよい。また、非イオン性界面活性剤は、水分を除いた量として、最終組成物中に1~10重量%、好ましくは1~5重量%となるように添加することが好ましい。非イオン性界面活性剤の添加量が多くなると粉末物性が低下する傾向を示す。

【0018】また、攪拌造粒後、流動性や非ケーキング性を向上するために適当な微粉体を表面被役剤として造粒粒子に添加して造粒粒子の表面を被役することもできる。表面被役剤としては、例えばアルミノ珪酸塩、二酸化珪素、無定形シリカ誘導体等が挙げられ、これらの中でも一次粒子の平均粒径が10μm以下のものが好適である。表面被役剤は造粒粒子100重量部に対して0.5~30重量部、好ましくは1~25重量部添加される。

【0019】本発明の製造方法に用いられる噴霧乾燥生成物は、少なくとも1種のアニオン性界面活性剤と少なくとも1種のビルダーを含有するものである。

【0020】アニオン性界面活性剤としては、以下のものが挙げられる。

(1) 平均炭素数10~16のアルキル基を有する直鎖または 分岐鎖 (好ましくは直鎖) アルキルベンゼンスルホン酸 塩

(2) 平均炭素数 $10\sim20$ の直鎖または分岐鎖のアルキル基またはアルケニル基を有し、エチレンオキサイド、あるいはエチレンオキサイド/プロピレンオキサイド=0.1/9.9 ~ 9.9/0.1 た。1分子内に平均 $1\sim8$ モル付加したアルキルまたはアルケニルエーテル硫酸塩、好ましくは 1 級の炭素数 $12\sim18$ の直鎖ま

たは分岐鎖のアルキル基にエチレンオキサイドを平均 1 ~3付加したアルキルエーテル硫酸塩

- (3) 平均炭素数10~20のアルキル基またはアルケニル基を有するアルキルまたはアルケニル硫酸塩
- (4) 平均10~20の炭素原子を1分子中に有するオレフィ ンスルホン酸塩
- (5) 平均10~20の炭素原子を1分子中に有するアルカン スルホン酸塩
- (6) 平均10~24の炭素原子を1分子中に有する飽和また は不飽和脂肪酸塩
- (7) 平均 $10\sim20$ のアルキルまたはアルケニル基を有し、エチレンオキサイド、あるいはプロピレンオキサイド/エチレンオキサイド/プロピレンオキサイド=0.1/9.9 $\sim 9.9/0.1$ 、あるいはエチレンオキサイド/ブチレンオキサイド=0.1/9.9 $\sim 9.9/0.1$ を、1分子中に平均 $0.5\sim8$ モル付加したアルキルまたはアルケニルエーテルカルボン酸塩
- (8) 下記の式で表されるα-スルホ脂肪酸塩又はエステル

[0021]

[化1]

【0022】(式中Y は炭素数 $1\sim3$ のアルキル基(好ましくはメチル基)又は対イオンである。2 は対イオンである。R は炭素数 $10\sim20$ のアルキル基又はアルケニル基を表す。)

(9) その他、飽和又は不飽和脂肪酸塩、アルキルまたは アルケニルエーテルカルボン酸塩、アミノ酸型界面活性 30 剤、N-アシルアミノ酸型界面活性剤、アルキルまたは アルケニルリン酸エステル又はその塩が例示される。

【 0 0 2 3 】上記の中で特に好ましいアニオン性界面活性剤としては、(1)、(2)、(3)及び(6)である。

【0024】アニオン性界面活性剤の配合量は限定されないが、洗浄力や溶解性の面から、最終洗剤組成物中10~40重量%、好ましくは20~35重量%配合するのがよい。

【0025】また、ビルダーとしては、通常の洗剤用のビルダーとして知られているものを用いることができ、 具体的には以下のようなものが使用できる。ビルダーは、最終組成物中に通常10~60重畳%配合される。

【0026】(I)無機ビルダー

- I) 炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、重炭酸ナトリウム、亜硫酸ナトリウム、セスキ炭酸ナトリウム、JISI号珪酸ナトリウム等のアルカリ金属珪酸塩に代表されるアルカリ性塩。
- 2) 硫酸ナトリウムなどの中性塩。
- 3) オルソリン酸塩、ピロリン酸塩、トリポリリン酸塩、メタリン酸塩、ヘキサメタリン酸塩、フィチン酸塩 50

などのリン酸塩 (ナトリウム、カリウム等のアルカリ金 属塩)。

_ 6

4) 更に以下の結晶性アルミノ珪酸塩、又は上記のアルカリ金属珪酸塩とは異なる結晶性層状珪酸塩も挙げることができる。具体的には次式で示される結晶性アルミノ珪酸塩が挙げられる。

 $x'(M_20) \cdot Al_20, \cdot y'(Si0_2) \cdot w'(H_20)$

(式中、Miはナトリウム、カリウム等のアルカリ金属原子、x',y',w'は各成分のモル数を表わし、一般的には、

10 0.7 ≤ x'≤1.5 、0.8 ≤ y'≤6、w'は任意の定数である。)

これらの中で、特に次の一般式で示されるものが好まし い。

Na. 0 · Al. 0, · y SiO, · wH, 0

(式中、yは1.8 \sim 3.0、wは1 \sim 6の数を表わす。) また、下式

 $M_2 Si_1 O_{(2,1,1)} \cdot y(H_2 O)$

(式中、N はアルカリ金属を表わし、x , y は1.5 ≤ x ≤ 4 、 y ≤ 25、好ましくはy ≤ 20、更に好ましくはy = 20 0である。)で示される結晶性層状珪酸塩も挙げられる。この化合物は、特開昭60 − 227895号公報にその製法が記載されており、一般的には無定形のガラス状珪酸ソーダを 200~1000℃で焼成して結晶性とすることによって得られる。合成方法の詳細は、例えば Phys. Chem. Glasses. 7,127-138 (1966)、Z. Kristallogr.,129, 396-404 (1969)等に記載されている。また、この結晶性層状珪酸塩は例えばヘキスト社より商品名「Na-SKS-6」(σーNa, Si, O_i)として微粉末状、粉末状、顆粒状のものが入手でき、本発明では粒径が5~500 μm のものを使用で30 きるが、好ましくは10~300 μm のものである。

【0027】5)更に、高吸油性で且つ陽イオン交換能の高い吸油性担体として下記一般式(1)で表される吸油性非晶質アルミノ珪酸塩が例示される。吸油性担体は液状の非イオン性界面活性剤を使用する粉末洗剤の場合において好ましいビルダーである。

$$a(M_1 0) \cdot Al_2 0_1 \cdot b(Si 0_2) \cdot c(H_2 0)$$
 (1)

〔式中、N はアルカリ金属原子、a,b,c は各成分のモル数を表し、 $0.7 \le a \le 2.0$ 、 $0.8 \le b < 4$ 、c は任意の正数である。〕

40 特に次の一般式(2)

$$Na_1 \cdot Al_2 \cdot Al_3 \cdot B(SiO_2) \cdot c(H_2 \cdot O)$$
 (2)

【ここで、m は $1.8 \sim 3.2$ 、c は $1 \sim 6$ の数を表す。】で表されるものが好ましい。本発明で使用可能な高吸油性且つ高イオン交換能を有する前記非晶質アルミノ珪酸塩の製法は、例えばSi0.とM.0(Mはアルカリ金属を意味する)のモル比が $Si0. / M.0 = 1.0 \sim 4.0$ であり、H.0とM.0のモル比が $H.0 / M.0 = 12 \sim 200$ である珪酸アルカリ金属塩水溶液に、M.0とM.00のモル比がM.0 / M.00。O0、のモル比がM.0 / M.00。O1、O1、O2、O2、O3 であり、O4、O4、O500 である低アルカリアルミン酸アルカリ金

属塩水溶液を15~60℃、好ましくは30~50℃の温度のもとで強攪拌下に添加する。また、アルミン酸アルカリ金属塩水溶液を添加してもよい。次いで生成した白色沈澱物スラリーを70~100℃、好ましくは90~100℃の温度で10分以上10時間以下、好ましくは5時間以下加熱処理し、その後濾過、洗浄、乾燥することにより有利に得ることができる。この方法によりイオン交換能100 CaCO, mg/g以上、吸油能 200ml/100 g以上の非晶質アルミノ珪酸塩吸油性担体を容易に得ることができる(特開昭62-191417号公報、特開昭62-191419号公報参照)。

7-1 : -- --

【0028】これらの無機ビルダーの中では、トリポリリン酸ナトリウム、炭酸ナトリウム、結晶性アルミノ珪酸塩、結晶性層状珪酸塩がより好ましい。特に、結晶性アルミノ珪酸塩(ゼオライト)としては、A型、X型ゼオライトに代表される一次粒子の平均粒子径が 0.1~10μπ の合成ゼオライトが好適に使用される。ゼオライトは粉末及び/又はゼオライトスラリーを乾燥して得られるゼオライト凝集乾燥粒子として配合される。ゼオライトは、通常、全組成物中に5~60重量%配合してもよい。

【0029】(11)有機ビルダー

有機ビルダーとしては以下の物質が例示される。

- 1) エタン-1,1 -ジホスホン酸、エタン-1,2 -トリホスホン酸、エタン-1-ヒドロキシ-1,1 -ジホスホン酸及びその誘導体、エタンヒドロキシ-1,1,2 -トリホスホン酸、エタン-1,2 -ジカルボキシ-1,2 -ジホスホン酸、メタンヒドロキシホスホン酸等のホスホン酸の塩
- 2) 2-ホスホノブタン-1,2-ジカルボン酸、1-ホスホノブタン-2,3,4-トリカルボン酸、α-メチルホスホノコハク酸等のホスホノカルボン酸の塩
- 3) アスパラギン酸、グルタミン酸等のアミノ酸の塩
- 4) ニトリロ三酢酸塩、エチレンジアミン四酢酸塩、ジ エチレンジアミン五酢酸塩等のアミノポリ酢酸塩
- 5) ポリアクリル酸、特開昭54 52196 号公報記載のポリアクリル酸、ポリアコニット酸、ポリイタン酸、ポリアコニット酸、ポリマレイン酸、ポリメタコン酸、ポリーα-ヒドロキシアクリル酸、ポリビニルホスホン酸、スルホン化ポリマレイン酸、ポリビニルホスホン酸、スルホン化ポリマレイン酸、無水マレイン酸ージイソブチレン共重合体、無水マレイン酸ーエチレンクロスリンクスサレエエーテル共重合体、無水マレイン酸でエチレンクロスリンクスマレイエの酸・無水マレイン酸ではニル共重合体、無水マレイン酸ーが表別では、無水マレイン酸ーが表別では、無水マレイン酸ーがあり、無水マレイン酸・無水マレイン酸・カリル酸エステル共重合体、無水マレイン酸・インサ重合体、無水マレイン酸と一酸化炭素から誘導されるポリーβーケトカルボン酸、イタコン酸、エチレン共重合体、イタコ

ン酸ーアコニット酸共重合体、イタコン酸ーマレイン酸 共重合体、イタコン酸ーアクリル酸共重合体、マロ合体、 イタコン酸ーアクリル酸共重合体、マロ合体、 アクリル酸ーマレイン酸共重合体、エチレングリコドン ーエチレンテレフタレート共重合体、ビニルピロリドカル ー酢酸ピニル共重合体、1ーブテンー2,3,4ートリカル ポン酸ーイタコン酸ーアクリル酸共重合体、第四アンル ボン酸ーイタコン酸のシスー異性体、ボリ (パパーピー) な、エボキシコハク酸のシスー異性体、ボリ (オルーピー) な、エボキシコハク酸のシスー異性体、ボリ (オーピー) カルボキシメチル)アクリルアミド」、ポリ (オーピー) カルボン酸)、デンブンコハク酸あるいはマレイステル かのいはテレフタル酸エステル、デンブンリンを あるいはテレフタル酸エステル、デンブンリンでで カルボキシルメチルセルロース、コハク酸エステル 等の高分子電解質

- 6) ポリエチレングリコール、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロース、冷水可溶性ウレタン化ポリビニルアルコール等の非解離 高分子
- 20 7) ジグリコール酸、オキシジコハク酸、カルボキシメ チルオキシコハク酸、シクロペンタン-1,2,3,4 -テト ラカルボン酸、テトラヒドロフラン-1,2,3,4-テトラ カルボン酸、テトラヒドロフラン-2,2,5,5 -テトラカ ルポン酸、クエン酸、乳酸、酒石酸、ショ糖、ラクトー ス、ラフィノース等のカルポキシメチル化物、ペンタエ リスリトールのカルポキシメチル化物、グルコン酸のカ ルポキシメチル化物、多価アルコールあるいは糖類と無 水マレイン酸あるいは無水コハク酸との縮合物、オキシ カルボン酸と無水マレイン酸あるいは無水コハク酸との 縮合物、メリット酸で代表されるペンゼンポリカルポン 酸、エタン-1,1,2,2 -テトラカルボン酸、エテン-1, 1,2,2 -テトラカルボン酸、ブタン-1,2,3,4 -テトラ カルボン酸、プロパン-1,2,3 -トリカルボン酸、ブタ ン-1,4 -ジカルボン酸、シュウ酸、スルホコハク酸、 デカン-1,10-ジカルボン酸、スルホトリカルパリル 酸、スルホイタコン酸、リンゴ酸、オキシジコハク酸、 グルコン酸、CMOS、ビルダーM、等の有機酸塩。

【0030】これらの有機ビルダーの中では、クエン酸塩、ポリアクリル酸塩、ポリグリオキシル酸塩、アクリル酸-マレイン酸共重合体、ポリエチレングリコールがより好ましい。

【0031】なお本発明においては、最終的な高密度洗剤組成物に下記成分を配合することができ、各成分の性質によって噴霧乾燥生成物中に予め添加しても、造粒中に添加しても、或いは造粒後にアフターブレンドしてもよい。

【0032】(1) その他の界面活性剤

本発明で規定する以外の非イオン性界面活性剤、ベタイン型両性界面活性剤、スルホン酸型両性界面活性剤、リン酸エステル系界面活性剤、又はカチオン性界面活性剤

(アミン類も含む)等

(2) 漂白剤

過炭酸ナトリウム、過ホウ酸ナトリウム (1水塩が好ま しい)、又は硫酸ナトリウム過酸化水素付加体等が挙げ られ、特に過炭酸ナトリウムが好ましい。

(3) 漂白活性化剤

テトラアセチルエチレンジアミン、アセトキシベンゼン スルホン酸塩、特開昭59-22999 号公報、特開昭63-25 8447号公報、もしくは特開平6-316700号公報記載の有 機過酸前駆体、または遷移金属を金属イオン封鎖剤で安 定化させた金属触媒等

(4) 酵素 (本来的に酵素作用を洗浄工程中になす酵素で ある。)

酵素の反応性から分類すると、ヒドロラーゼ類、ヒドラ ーゼ類、オキシドレダクターゼ類、デスモラーゼ類、ト ランスフェラーゼ類及びイソメラーゼ類が挙げられる が、本発明にはいずれも適用できる。特に好ましいのは ヒドロラーゼ類であり、プロテアーゼ、エステラーゼ、 リパーゼ、カルボヒドラーゼ、ヌクレアーゼ、セルラー ゼ及びアミラーゼが含まれる。プロテアーゼの具体例 は、ペプシン、トリプシン、キモトリプシン、コラーゲ ナーゼ、ケラチナーゼ、エラスターゼ、スプチリシン、 BPN 、パパイン、プロメリン、カルポキシペプチターゼ A及びB、アミノペプチターゼ、アスパーギロペプチタ ーゼA及びBであり、市販品として、サビナーゼ、アル

カラーゼ (ノポインダストリー社)、API 21 (昭和電工 (株))、マクサカル(ギストプロケイデス社)、特開 平5-43892 号公報記載のプロテアーゼK-14もしくはK-16がある。エステラーゼの具体例は、ガストリックリパ ーゼ、パンクレアチックリパーゼ、植物リパーゼ類、ホ スホリパーゼ類、コリンエステラーゼ類及びホスホター ゼ類がある。例えばリバーゼとしては、リポラーゼ(ノ ポインダストリー社) 等の市販のリパーゼを用いること ができる。カルポヒドラーゼの具体例としては、セルラ ーゼ、マルターゼ、サッカラーゼ、アミラーゼ、ペクチ ナーゼ、リゾチーム、 α - グリコシダーゼ及び β - グリ コシダーゼが挙げられる。また、セルラーゼとしては、 例えば市販のセルザイム(ノポインダストリー社)、特 開昭63-264699号公報の請求項4記載のセルラーゼが使 用でき、アミラーゼとしては、例えば市販のターマミル (ノポインダストリー社) 等が使用できる。

【0033】(5)酵素安定剤

還元剤(亜硫酸ナトリウム、亜硫酸水素ナトリウム)、 カルシウム塩、マグネシウム塩、ポリオール、ホウ素化 20 合物など

(6) 貴味付剤

各種の青味付剤も必要に応じて配合できる。例えば次の 式(i)及び式(ii)の構造のものが奨用される。

[0034]

【化2】

【0035】(式中、Diは青色乃至紫色のモノアゾ、ジ スアゾ又はアントラキノン系色素残基を表わし、X,及び Y」は水酸基;アミノ基、水酸基、スルホン酸基、カルボ ン酸基又はアルコキシ基で置換されていることもある脂 肪族アミノ基:ハロゲン原子、水酸基、スルホン酸基、 カルポン酸基、低級アルキル基又は低級アルコキシ基で 置換されていることもある芳香族アミノ基又は環状脂肪 族アミノ基を表わし、R は水素原子又は低級アルキル

 $D_2 - NR - C \qquad C - I_2$

【0037】(式中、D:は背色乃至紫色のアゾ又はアン トラキノン系色素残基を表わし、Rは水素原子又は低級 アルキル基を表わし、ス;及びト;は同一又は相異なるアル 50 ケーキング防止剤としては、パラトルエンスルホン酸

を表わす。ただし、R が水素原子を表わす場合であっ て、の1、及び1、が同時に水酸基又はアルカノールアミノ 基を表わす場合、並びに②¼、及び½、のいずれか一方が水 酸基であり、他方がアルカノールアミノ基である場合を 除く。nは2以上の整数を表わす。)

[0036]

(化31

(ii)

カノールアミノ基又は水酸基を表わす。) (7) ケーキング防止剤

塩、キシレンスルホン酸塩、酢酸塩、スルホコハク酸 塩、タルク、微粉末シリカ、粘土、酸化マグネシウム等 が挙げられる。なお、微粉末シリカ等で多孔質のもの は、非イオン性界面活性剤の担体として使用できる。ま た、粘土 (スメクタイト状粘土) は、柔軟化剤としても 効果的である。

【0038】(8) 酸化防止剤

酸化防止剤としては、第3プチルヒドロキシトルエン、 4.4'-ブチリデンピス- (6-第3ブチル-3-メチル フェノール)、2,2'-ブチリデンビス-(6-第3ブチ 10 /cm'である。 ルー4ーメチルフェノール)、モノスチレン化クレゾー ル、ジスチレン化クレゾール、モノスチレン化フェノー ル、ジスチレン化フェノール、1,1'-ビス-(4-ヒド ロキシフェニル)シクロヘキサン等が挙げられる。

[0039](9) 蛍光染料

蛍光染料として、4,4'-ピス-(2-スルホスチリル) - ビフェニル塩、4,4'-ビス-(4-クロロ-3-スル ホスチリル)-ピフェニル塩、2-(スチリルフェニ ル)ナフトチアゾール誘導体、4,4'-ピス(トリアゾー ルー2ーイル)スチルベン誘導体、ビス(トリアジニル 20 はこれらの実施例に限定されるものではない。 アミノ) スチルペンジスルホン酸誘導体の1種又は2種 以上を、組成物中に0~1重量%含有することができ る。

(10)光活性化漂白剤

スルホン化アルミニウムフタロシアニン、スルホン化亜 鉛フタロシアニンの1種又は2種を組成物中に0~0.2 重量%含有することができる。

(11)香料

香料としては、従来洗剤に配合される香料、例えば特開

昭63-101496号公報記載の香料を使用することができ

(12)消泡剤

消泡剤としては、例えばシリコーン/シリカ系のものが 挙げられ、特開平3-186307号公報記載の方法を用いて 製造した消泡剤造粒物を用いてもよい。

【0040】上記した本発明の製造方法により製造され た粒状洗剤組成物の嵩密度は0.65g/cm³以上、好まし くは0.65~0.85g/cm¹、更に好ましくは0.70~0.82g

[0041]

【発明の効果】本発明によって製造された高密度粒状洗 剤組成物は、造粒時に水和塩が均一に水和して粒子中に 存在するため、洗剤粒子の結合や塊状化が回避され、溶 解性が向上する。特に、本発明により得られた高密度洗 剤組成物は、低温の洗濯水を用いた場合でも優れた溶解 性を示し、且つ十分な洗浄力も発揮する。

[0042]

【実施例】以下実施例にて本発明を説明するが、本発明

【0043】実施例1~10及び比較例1~6

(1) 噴霧乾燥生成物の調製

表1に示す成分を水と混合して固形分が50重量%の洗剤 スラリーを調整した(温度65℃)。この洗剤スラリーを 向流式噴霧乾燥装置で噴霧乾燥して噴霧乾燥生成物a~ e を得た。得られた噴霧乾燥生成物の水分(105 ℃、2 時間の減量)は何れも5%であった。

[0044]

【表 1 】

1.3						
	噴霧乾燥生成物(重量部)					
	a	ь	С	d	€	
LAS-Na (C10~C14)	25	25	20	18	0	
AS-Na(C12~C10)	5	3	5	6	0	
AOS-Na (C14~C12)	0	0	0	4	0	
α -SFE-Na(C_{14} - C_{14})	0	0	0	0	17	
ノニオン界面活性剤	0	2	3	3	3	
石 鐱(C14~C20)	3	3	3	3	3	
ゼオライト(4A型)	15	15	10	10	20	
クエン酸3ナトリウム	0	0	5	0	0	
2号珪酸ナトリウム	12	0	10	0	0	
1号珪酸ナトリウム	0	12	0	10	0	
炭酸ナトリウム(デンス粒灰)	14	10	10	10	4	
炭酸カリウム	0	2	0	2	5	
旋酸ナトリウム	1. 5	1.5	7. 6	7.4	22.5	
亜硫酸ナトリウム	1	1	1	1	.1	
ポリアクリル酸ナトリウム (Mm≒8000)	1	1	0	0	3	
AA/MAコポリマー	1	3	4	8	0	
ポリエチレングリコール (Jan≒10000)	1	1	1	2	1	
チノパール CBS-X	0.1	0	0.2	0.2	0.2	
チノパール DMS-X	0. 2	0.2	0	0.2	0.1	

【0045】(注)表1中の記号は以下の意味である。

- ナトリウム
- · AS-Na ; アルキル(C_{1:}~C₁₄)硫酸ナトリウム
- ・AOS-Na:アルファオレフィン(C.,,~C.,,)スルホン酸ナ トリウム
- ·α-SFE-Na;α-スルホ脂肪酸(C,,~C,,)メチルエス テルナトリウム
- ・ノニオン活性剤;ポリオキシエチレンアルキルエーテ ル (アルキル基の炭素12~14の第1級アルコールにエチ レンオキシドを平均10モル付加)
- ・AA/MAコポリマー;アクリル酸/マレイン酸共重合体 40 ナトリウム塩 (モノマー比3:7、Mw≒70000 、中和度 80%)、商品名「SokalanCP-5」(BASF社製)
- ・チノパール CBS-X;蛍光染料、ジスチリルピフェニル 誘導体(チバガイギー社製)
- ・チノパール DMS-X;蛍光染料、ピスー(トリアジニル アミノ)-スチルベンージスルホン酸誘導体 (チパガイ ギー社製)

(2) 高密度洗剤組成物の調製

上記で得られた噴霧乾燥生成物a~eと表2或いは表3 に示す成分をレディゲミキサー(松坂貿易(株)、実施 50 聞き、その上に衣料(木綿肌着60重畳%とポリエステル

例1~4及び比較例1~2に使用)もしくはハイスピー ·LAS-Na;直鎖アルキル(C₁, ~C₁,) ペンゼンスルホン酸 30 ドミキサー(深江工業(株)、実施例5~10及び比較例 3~6に使用)を用いて攪拌造粒した。ここで、非イオ ン性界面活性剤は所望の量を滴下して噴霧乾燥生成物に 添加した。また、造粒終了1分前に平均粒径2.7 µmの 粉末ゼオライト(4A型、トヨビルダー、東ソー(株) 製)を5重量部追加添加して流動性を改善した。得られ た粉末洗剤組成物の嵩密度は0.70~0.82g/cm¹ であっ た。

> 【0046】次に、この粉末洗剤組成物を1.4 mmの目開 きのふるいでふるい分けし、ふるい上の残留物は粉砕機 で粉砕した後にふるい通過物とプレンドした。このふる い分け終了品に対して粉末ゼオライト (4 A型、トヨビ ルダー、東ソー (株) 製) 3 重畳部、酵素 (API-21H 、 昭和電工(株)製)1重畳部をブレンドして最終粉末洗 剤組成物を得た。なお、最終粉末洗剤組成物の平均粒径 は300~400 µmであった。この粉末洗剤組成物の洗浄 力と溶解性の評価を以下の方法により行なった。

【0047】(3) 溶解性の評価

松下電器産業 (株) 製全自動洗温機 4.2kg「愛要号 NA-F42yl 」を用い、洗濯槽底部一端に洗剤33gをまとめて

/綿混のワイシャツ40重量%)を3kg投入し、5℃の水 道水を毎分10リットルの流速で洗剤に直接水があたらな いように40リットルになるまで4分間かけて注水する。 その後手洗い水流の設定で攪拌を3分間行い、排水して 洗濯槽に残留する洗剤を目視判定する。その結果を表2 及び表3に示す。なお、判定基準は以下の通りである。

◎;残留洗剤なし

〇:僅かに小粒状の残留洗剤あり

△:多数の小粒状残留洗剤又は僅かに塊状残留洗剤あり

×;塊状の残留洗剤がかなり残る

[0048]

【表 2】

	配合成分(重量部)			実	İ	Ť.	69		
			2	3	4	5	6	7	8
噴	霧乾燥生成物 a	84	84	_	-	_	_		_
噴	霧乾燥生成物 b	—	—	84	84	_	—	_	
隫	霧乾燥生成物 c			_	-	84	84	_	_
噴	霧乾燥生成物 d	_	-	_	-	-	-	84	84
噴	霧乾燥生成物 e	_		_	:		_	_	:
	含水ノニオン界面活性剤** (含水率5%)	7	_	-	-		_	6	_
造	含水ノニオン界面活性剤・* (含水率10%)	_	5	4	_	-	_	-	3
粒時	含水ノニオン界面活性剤・2 (含水率15%)	_	-	-	3	2	_	-	` —
添	含水ノニオン界面活性剤** (含水率20%)		-	_	_	_	4	_	_
加成	含水ノニオン界面活性剤** (含水率50%)	_	_	-	_	_	-	_	
9	ノニオン界面活性剤・1 (含水率0%)	_	_	-	_		_	_	-
	水道水	_	-	_	_	-	_	_	_
	粉末ゼオライト	5							
後添	粉末ゼオライト	3 .							
do	1 酵 素 1								
	溶解性評価	0	©	0	0	0	0	0	0

- *1 ノニオン界面活性剤:アルキル基炭素数12の第1級アルコールに エチレンオキサイドを平均で8モル付加したポリオキシエチレン アルキルエーテル。
- *2 含水ノニオン界面活性剂:上記ノニオン活性剤に適宜水を添加してそれぞれの含水量となるように調整した。

[0049]

【表 3】

	• •					-			
	配合成分(重量部)		违 例	比較例			ঙ্গ		
			10	ì	2	3	4	5	6
噴	荔乾澡生成物 a	-	-	84	84	-	-	-	-
噴	霧乾燥生成物 b	—	-	-	—	84	-	-	_
噴	霧乾燥生成物 c	-	-	-	-	—	84		—
噴	霧乾燥生成物 d.	—		_	_	-	_	84	—
噴	發乾燥生成物 e	84	84	_	_	_	_		84
	含水ノニオン界面活性剤** (含水率5%)		_		_	_	_	_	_
造	含水ノニオン界面活性剤** (含水率10%)	_	_		-	-	_	_	_
位時	含水ノニオン界面活性剤** (含水率15%)	-	8	添	-	_	-	-	_
添	含水ノニオン界面活性剤・* (含水率20%)	4	-	加	_		_	_	
加成	含水ノニオン界面活性剤** (含水率50%)	-	-	t	_	3	2	_	_
ℛ	ノニオン界面活性剤 * ¹ (含水率 0 %)	-	-	す	4	-	_	_	-
	水道水	_	-		_	_	_	ı	2
	粉末ゼオライト	5		5					
後添加	粉末ゼオライト	3		. 3 -					
品	群 素 ·			i					
	溶解性評価	0	0	×	×	Δ	Δ	×	×

*1 ノニオン界面活性剤:アルキル基炭素数12の第1級アルコールに エチレンオキサイドを平均で8モル付加したポリオキンエチレン アルキルエーテル。

*2 含水ノニオン界面活性剤:上記ノニオン活性剤に直直水を添加し

てそれぞれの含水量となるように調整した。

【0050】実施例11~13及び比較例7~9

実施例1.3.5で得られた粉末洗剤組成物と、非イオン性界面活性剤としてエチレンオキサイド平均付加モル数が15のポリオキシエチレンアルキル(C_{1:}) エーテルを用いた場合の溶解性及び洗浄力を評価した。ここで、洗浄力の評価は以下の方法により行なった。その結果を表4に示す。なお、各比較例の粉末洗剤組成物は何れも対応する実施例と同様のミキサーを用いて攪拌造粒した。

洗剤水溶液 1 リットルに、下記組成の汚垢が塗布された 10×10cmの人工汚染布12枚を入れ、浴比が 1 /60になる ように同一サイズの汚染していない布を更に加えターゴトメーターにて100 r.p.m.で次の条件で洗浄した。

(汚垢の組成)

綿実油 60重畳%

コレステロール 10重量%

【0051】(4) 洗浄力の評価

30 オレイン酸 10重量% パルミチン酸 10重量%

液体及び固体パラフィン 10重量%

(洗浄条件)

洗浄時間;10分

洗剤濃度; 0.067 重量%

水温;20℃

水の硬度;4°DH

すすぎ;水道水にて5分間

洗浄力は汚染(インジケーターとしてカーボンブラックを常用により混入)前の原布及び洗浄前後の汚染布の反射率を測色計にて測定し、次式によって洗浄率(%)を求めた。その結果を表4に示すが、表4には汚染布12枚についての洗浄率の平均値を示す。

[0052]

【数1】

原布の反射率-洗浄前の反射率

配合成分(重量部)		奥	癍	64	比	較	গে		
	all Amy (Marin)		11	12	1 3	7	8	9	
噴霧乾燥生成物 a		84	_	-	84	_	_		
噴	喷霧乾燥生成物 b			84	<u> </u>	_	84	_	
嘆	噴霧乾燥生成物 c			_	84	_	_	84	
	含水ノニオン 界面活性剤 EO 8 ・1	含水率5%	7	_	_	-		_	
遵		含水率10%	_	4	_	_	-	_	
造粒時添加		含水率15%	_	_	2	-	_	_	
加加	含水ノニオン 界面活性剤 EO 15 *1	含水率5%			-	7			
成分		含水率10%			_	_	4	_	
		含水率15%	_	_	-	_	_	2	
	粉末ゼオライト		5			5			
後添加	後 粉末ゼオライト		3			3			
m	加酵素		1 1				1		
	洗 净 率(%)			59	57	49	48	47	
	溶解性評価			0	0	0	0	0	

- *1 含水ノニオン界面活性剤EO8;アルキル基炭素数12の第1級アルコールに、エチレンオキサイドを平均で8モル付加したポリオキシエチレンアルキルエーテルに水を添加してそれぞれの含水量となるように調整したもの。
- *2 含水ノニオン界面活性剤B015;アルキル基炭素数12の第1級アルコールに、エチレンオキサイドを平均で15モル付加したポリオキシエチレンアルキルエーテルに水を添加してそれぞれの含水量となるように調整したもの。

フロントページの続き

(51) Int. C1. 6
//(C11D 10/02
1:72
1:22
1:29
1:14
1:04
1:06
1:28
1:10
1:34

3:10 3:04 3:08 識別記号 庁内整理番号 FI

技術表示箇所

3:06 3:065)

(72)発明者 山星 浩樹

和歌山県和歌山市湊1334 花王株式会社研究所内

(72)発明者 宮原 務

和歌山県和歌山市湊1334 花王株式会社研究所内